



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 июля 2023 года № ФСР 2010/07156

На медицинское изделие
Диагностикум коклюшный жидкий для реакции агглютинации
по ТУ 9385-029-01895039-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Русбиофарм"
(ООО "Русбиофарм"), Россия,
125130, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Войковский,
пр-д Старопетровский, д. 11, к. 1

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "Русбиофарм"
(ООО "Русбиофарм"), Россия,
125130, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Войковский,
пр-д Старопетровский, д. 11, к. 1

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-56794/43660 от 04.07.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 июля 2023 года № 4499
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0072675

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 июля 2023 года

№ ФСР 2010/07156

Лист 1

На медицинское изделие

**Диагностикум коклюшный жидкий для реакции агглютинации
по ТУ 9385-029-01895039-2009:**

Место производства:

1. ООО "Русбиофарм", Россия, 194156, Санкт-Петербург, пр-кт Энгельса, д. 27, литера АМ (к. 1), помещ. 1-Н, 5-й этаж, ч.п. № 330-343, ч.п. № 348-373, ч.п. № 375-397.
2. ООО "Иннова плюс глобал", Россия, 197198, Санкт-Петербург, ул. Большая Пушкарская, д. 20, лит. А, этаж 5-6, помещ. 110-Н (10).

Handwritten mark

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0122960